

SELVENIUM

Engedélyezett

- Sodium selenite
- alfa-Tocopheryl acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

SELVENIUM

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú

sertés

bárány

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.97 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

80.11 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

borjú

- Meat and offal. 4 day

•

sertés

- Meat and offal. 4 day

•

bárány

- Meat and offal. 4 day

Subcutan alkalmazás:

•

borjú

- Meat and offal. 4 day

•

sertés

- Meat and offal. 4 day

•

bárány

- Meat and offal. 4 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12CE99

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Huvepharma S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/07/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratoires Biove

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/5897760 6/1992

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/07/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.